PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2004-002740

(43)Date of publication of application: 08.01.2004

(51)Int Cl.

C07C215/82 COSG 85/00

H05B 33/22

(21)Application number: 2003-080597

(71)Applicant: MITSUBISHI CHEMICALS CORP

(72)Inventor: IIDA KOUICHIRO 24.03.2003 (22)Date of filing:

OGATA TOMOYUKI SATO YOSHIHARU

(30)Priority

Priority number : 2002081183

Priority date : 22.03.2002

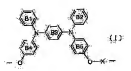
Priority country: JP

(54) POLYMER COMPOUND, 1,4-PHENYLENEDIAMINE DERIVATIVE, CHARGE-TRANSPORTING MATERIAL, ORGANIC ELECTROLUMINESCENT ELEMENT MATERIAL AND ORGANIC ELECTROLUMINESCENT ELEMENT

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an organic electroluminescent element drivable at a low voltage and in high luminous efficiency, having good heat resistance and capable of keeping stable luminous characteristics over a long period, in which defect causing short circuit in preparation of element result from surface roughness of an anode is prevented.

SOLUTION: In the organic electroluminescent element, a hole-injecting layer 3 containing a polymer compound having a recurring unit represented by formula (I) and an electron-accepting compound is provided.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

26 09 2005

Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or

application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)	日本日	미수송당	ir.	(JP

(12)公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2004-2740 (P2004-2740A)

(43) 公開日 平成16年1月8日(2004.1.8) テーマコード (参考) FI (51) Int.Ci.7 94007

COSG 65/40 CO7C 215/82 COSG 85/00 CO9K 11/06 HO5B 33/14	C08G C07C C08G C09K C09K 等查請求 未	215/82 4HOO6 85/00 4JOO5 11/06 680 4JO31
(21) 出願者号 (22) 出願日 (31) 使先權主課番号 (32) 使先日 (33) 使先權主課国	特麗2003-80587 (P2003-80587) 平成15年3月24日 (2003. 3. 24) 特麗2002-81183 (P2002-81183) 平成14年3月22日 (2002. 3. 22) 日本国 (JP)	(71) 出題人 000005988 三度化学株式会社 東京新千代田区丸の内二丁目5番2号 (74) 代連人 100088811 赤理士 重野 開 飯田 宏一節 神奈川県根浜市青葉区標本田町10005 地 三変化学株式会社内 第7 発明 在原 任順 七原 任原 代源 上京 (72) 発明者 位原 任原 生原 (72) 発明者 位原 任原 生原 (73) 発明者 位原 任原 生原 (75) 系列名

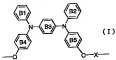
(54) [発明の名称] 高分子化合物、1,4ーフェニレンジアミン誘導体、電荷輸送材料、有機電界発光素子材料およ 78有機電界発光素子

(57)【要約】

【課題】低電圧、高発光効率で駆動させることができ、かつ良好な耐熱性を有し、長期間 にわたって安定な発光特性を維持することができる有機電界発光素子であって、陽極の表 面粗さに起因する素子作製時の短絡欠陥を防止した有機電界発光素子を提供する。

【解決手段】下記一般式 (I) で表される繰り返し単位を有する高分子化合物。この高分 子化合物と電子受容性化合物とを含有する正孔注入層3を設けた有機電界発光素子。

[化24]



10

20

50

【特許請求の範囲】

【請求項1】

下記一般式(I)で表される繰り返し単位を含むことを特徴とする高分子化合物。

[化1]

(式中、乗B1,乗B2,乗B4および乗B5は各々独立してベンゼン環を表し、このベンゼン環は、量換基を有していてもよいアシル基、および置機基を有していてもよいアルコキシカルボニル基よりなる群から選ばれる1種または2種以上の置換基で置換されていてもよい。

環B3は、置換基を有していてもよいアシル基で置換されていてもよいペンゼン環を表す

Xは、2個の連結基を表す。)

【請求項21

請求項 1 において、一般式 (I) におけるXが、下配構造式で表される部分構造から選ばれた2価の連結基であることを特徴とする高分子化合物。

[化2]

(式中、Ar¹¹ ないしAr¹⁸ は各々独立して、蜃換基を有していてもよい芳香族環を 40 *・

R² 1 およびR² 2 は各々独立して、水素原子、置換基を有していてもよいアルキル基、 置換基を有していてもよいアルケニル基、置換基を有していてもよいアルキニル基、置換 基を有していてもよいアラルキル基、置換基を有していてもよいアルコキシ基、置換基を有していてもよいアリールオキシ基、置換基を有していてもよいアミノ基、置換基を有していてもよい芳香族模案環基を でいてもよい芳香族炭化水業環基、または、置換基を有していてもよい芳香族模案環基を 表す。)

[請求項3]

請求項1または2において、重量平均分子量が1,000~1,000,000であることを特徴とする高分子化合物。

30

【請求項4】

請求項1ないし3のいずれか1項において、下記一般式(II)で表される単量体を用いて合成されることを特徴とする高分子化合物。

[化3]

[化4]

(式中、環B1ないし環B5は、前記式 (I) におけると同義である。)

【請求項5】 下配一般式 (III) で表される1,4-フェニレンジアミン誘導体。

 R^3 R^3 R^2 R^3 R^4 R^5

(式中、 R^1 , R^2 , R^4 , R^5 は、各々独立して、水素原子、置換基を有していてもよいアシル基、または置換基を有していてもよいアルコキシカルボニル基を表し、 R^3 は、水素原子、または置換基を有していてもよいアシル基を表す。)

【請求項6】

HO

請求項1ないし4のいずれか1項に記載の高分子化合物を含む、電荷輸送材料。

7 株 心 頂 7]

請求項 1 ないし4のいずれか1項に記載の高分子化合物を含む、有機電界発光素子材料。 【請求項8】

基板上に隔極、陰極、および該両極間に存在する発光層を有する有機電界発光素子において、請求項1ないし4のいずれか1項に配載の高分子化合物を含む層を有することを特徴とする有機電界発光素子。

【請求項9】

請求項8において、該発光層と膳極との間に、前配高分子化合物と電子受容性化合物とを 含有する層が設けられていることを特徴とする有機電界発光素子。

【請求項10】

請求項9において、前記高分子化合物のイオン化ポテンシャルから、前記電子受容性化合 物の電子親和力を引いた値が O.7eV以下であることを特徴とする有機電界発光素子

【請求項11】

1887 ペス・1 請求項 9 または 1 0 において、前記高分子化合物と前記電子受容性化合物とを含有する層 中における、前記電子受容性化合物の含有量が、前記高分子化合物に対して 0. 1 ~ 5 0 重量%の範囲であることを特徴とする有機電界発光素子。

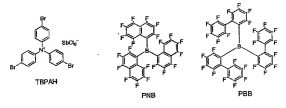
【請求項12】

【化5】

PPB

NC ON NC CN
N

 $\mathsf{Ce}(\mathsf{NH}_4)_2(\mathsf{NO}_3)_6 \quad \mathsf{Na}_2\mathsf{IrCl}_8 \quad \mathsf{AgBF}_4 \quad \mathsf{InCl}_3 \quad \mathsf{FeCl}_3 \quad \mathsf{GaCl}_3 \quad \mathsf{SbCl}_5 \quad \mathsf{I}$



【発明の詳細な説明】 【0001】

【発明の属する技術分野】

本発明は、新規高分子化合物と、この高分子化合物の合体中間体としての新規1,4-フ エニレンジアミン誘導体と、この高分子化合物を用いた電荷輸送材料、有機電界発光素子 材料および有機電界発光素子、即ち、有機化合物から成る発光層に電界をかけて光を放出 する薄膜型デバイスに関するものである。

[0002]

【従来の技術】

従来、薄膜型の電界発光(EL)素子としては、無機材料のII-VI族化合物半導体で あるZnS、CaS、SrS等に、発光中心であるMnや希土類元素(Eu、Ce、Tb 、Sm等)をドープしたものが一般的であるが、上記の無機材料から作製したEL素子は

1) 交流駆動が必要 (50~1000 Hz)、

- 2) 駆動電圧が高い (~200V)、
- 3) フルカラー化が困難、
- 4) 周辺駆動回路のコストが高い、
- という問題点を有している。

[0003]

しかし、近年、上記問題点の改良のため、有機薄膜を用いたEL素子の開発が行われるよ うになった。特に、発光効率を高めるため、電極からのキャリアー注入の効率向上を目的 として電極の種類の最適化を行い、芳香族ジアミンから成る正孔輸送層と8-ヒドロキシ キノリンのアルミニウム錯体から成る発光層とを設けた有機電界発光案子の開発(非特許 文献1)により、従来のアントラセン等の単結晶を用いたEL素子と比較して発光効率の 大幅な改善がなされ、実用特性に近づいている。

[0004]

上記の様な低分子材料を用いた電界発光素子の他にも、発光層の材料として、ポリ(p-フェニレンピニレン)、ポリ [2-メトキシ-5-(2-エチルヘキシルオキシ)-1. 4 ーフェニレンピニレン]、ポリ(3 ーアルキルチオフェン)、ポリフルオレン等の高分 子材料を用いた電界発光素子の開発や、ポリピニルカルパゾール等の高分子に低分子の発 光材料と電子移動材料を混合分散した素子の開発も行われている。

[00051

ところで、有機電界発光素子の最大の課題は、駆動時の寿命である。駆動時の不安定性と しては、発光輝度の低下、定電流駆動時の電圧上昇、非発光部分(ダークスポット)の発 生等が挙げられる。これらの不安定性の原因はいくつか存在するが、有機層の薄膜形状の 劣化が支配的である。この薄膜形状の劣化は、素子駆動時の発熱による有機非晶質膜の結 晶化(または凝集)等に起因すると考えられている。特に、駆動電圧の上昇については脇 極と正孔輸送層のコンタクトが重要である。

[0006]

そこで、陽極と正孔輸送層のコンタクトを向上させるため両層の間に正孔注入層を設け、 駆動電圧を低下させることが検討されている。正孔注入層に用いられる材料に要求される 条件としては、腸極とのコンタクトがよく均一な薄膜が形成でき、熱的に安定、すなわち 、融点及びガラス転移温度 (Tg) が高いこと、好ましくは 300℃以上の融点と 20℃以上のガラス転移温度を有することが要求される。さらに、陽極からの正孔注入が 容易であり、かつ、注入された正孔が効率よく正孔輸送層への移動されるような、適度な イオン化ポテンシャルを有していることが要求される。また、一連の正孔注入輸送過程に おいて、正孔移動度が大きいことが要求される。正孔注入層の材料としても種々のものが 検討されており、例えばポルフィリン誘導体やフタロシアニン化合物(特許文献1)、ス ターバースト型芳香族トリアミン(特許文献 2)、スパッタ・カーボン膜や、パナジウム 酸化物、ルテニウム酸化物、モリブデン酸化物等の金属酸化物などが報告されている。

[0007]

しかしながら、陽極と正孔輸送層の間に正孔注入層を挿入する方法において、ポルフィリ

30

50

ン誘導体やフタロシアニン化合物を正孔注入層として用いた場合、これらの膜自体による 光吸収のためにスペクトルが変化する、外親上着色して透明でなくなるという問題がある

[00008]

スターパースト型芳香族トリアミンでは、適度なイオン化ポテンシャルを有し透明性がよ いという利点はあるものの、ガラス転移点や融点が低いために耐熱性に難点がある。

[00009]

また、共役・非共役の各種高分子化合物を含む正孔注入層も多数提案されている。通常、 有機電界発光素子の勝梱として用いられるインジウム・スズ酸化物 (ITO) は、10 n 血程度の表面観さ (Ra) を有するのに加えて、周所的に突起をあすることが多く、素符 代製時に短絡欠陥を生じるという問題があったが、該勝極上に、高分子化合物を含む溶液 を急布して正孔往入層を設けることにより、該欠陥の低減するという効果も得られる。

[0010]

- このような正孔注入層材料として、例えば、ポリチエニレンピニレン、ポリチオフェン、ポリアニリン等の共役系ポリマーの使用が提案されている。しかし、これらは、溶剤への可溶性に問題があり、このため製造プロセス面での問題がある。

[0011]

また、電子受容性化合物を混合していない非共役系ポリマーを、正孔輸送層として使用することが機能されている (特許文献 3、特許文献 4、特許文献 5、特許文献 6) が、このような素子は特許文献 3 中17頁図 4 に記載されているように、6 V で 2 0 c d / m²と駆動電圧が満く、その時の発光効率も1 c d / A と低い。

- 【0012】 更に、非共役系正礼輸送性ポリマーに電子受容性化合物を混合し、正孔注入層として使用 することにより、素子の低電圧駆動が可能なことが開示されている(特許文献?)。しか し、特許文献?に開示されるポリマーはガラス転移選度Tgが低く、耐熱性に難点がある
- [0013]

上述の文献中に開示された非共役系ポリマーは、その殆どが、ピフェニレン基で結合された 2 個のジアリールアミノ構造を合み、該ポリマーの正孔輸送性は、通常、このピフェニレンージアリールアミノ構造部分に起因する。

[0014]

しかし、該構造の元になるモノマー成分は人体に有害であること、また酸構造は電荷移動 における再配向エネルギーが大きいため、正孔注入・輸送のエネルギー障壁が大きく、こ のため、このようなポリマーを用いた正孔注入層をもつ有機電界発光業子は、駆動寿命が 十分でないと予想される。

[0015]

正孔輸送性部位として、再配向エネルギーが小さく、大きな正孔移動度をもつと予想される1、4ーフェニレンジアミン部位を有する非共役系ポリマーに、電子姿容性化合物を混合し正孔注入層として用いる例が、特許文献8に記載されている。しかし、例えば具体例 (I-10) や (I-22) のように、電子供与性であるアルコキシ基やアルキル基が

- 1 , 4 フェニレンジアミン部位に直接結合している化合物はイオン化ポテンシャルが低く、正孔輸送層への電荷の移動が効率よく行われない可能性がある。具体例(I 2)のように1, 4 フェニレンジアミン部位間の連結基におけるXが直接結合であるもの、また具体例(I 6)のように、1, 4 フェニレンジアミン部位の一部にナフチル基を有ちのは、溶剤への溶解性が低い傾向があり、該化合物の精製や、該化合物を含む層の塗布法による形成が困難になるおそれがある。
- [0016]

1,4-フェニレンジアミン部位を有する非共役系ポリマーを正孔輸送層として用いる例は、物許文献4にも開示されている。しかし、ここに開示されているポリマーも、電子供与性のアルキル基が1,4-フェニレンジアミン部位に直接結合しているためイオン化

テンシャルが低く、核化合物と電子受容性化合物を正孔注入層に併用した場合、正孔輸送層への電荷の移動が効率よく行われないと予想される。さらに、ここに開示されているポリマーはアルキル基のために耐熱性も低いと考えられる。なお、電子受容性化合物大存では、ポリマーから電子受容性化合物への電荷移動に伴う吸収帯が低エネルギー領域に存在し、光架橋は起こらない。従って、特許文獻4に関示されているような不溶化技術は、電子受容性化合物の存在下では採用できない。

【0017】 【特許文献1】

特開昭 6 3 - 2 9 5 6 9 5 号公報

【特許文献2】

特開平4-308688号公報

【特許文献3】

特開平9-188756号公報

【特許文献4】

特開平9-255774号公報

【特許文献 5 】 特開平 1 1 - 1 3 5 2 6 2 号公報

【特許文献 6】

WO97/33193号公報

【特許文献7】

特開平11-283750号公報

【特許文献8】

特開 2 0 0 0 - 3 6 3 9 0 号公報

【非特許文献 1】

Appl. Phys. Lett., 51卷, 913頁, 1987年

[0018]

[発明が解決しようとする課題]

このように有機電界発光素子の駆動時における電圧が高く、耐熱性を含めた安定性が低い ことは、ファクシミリ、複写機、液晶ディスプレイのパックライト等の光露としては大き な問題であり、特にフルカラーフラットパネル・ディスプレイ等の表示素子としても望ま しくない。

[0019]

本発明は、上記従来の問題点を解決し、低電圧、高発光効率で駆動させることができ、か つ良好な耐熱性を有し、長期間にわたって安定な発光等性を維持することができる有機電 界機需界発光素子と、この有機電界発光素子の正孔柱入層材料として好適な新規高分子化 合物、この高分子化合物の合成中間体としての新規1、4 ーフェニレンジアミン誘導体、 この高分子化合物を含む電荷輸送材料および有機電界発光素子材料を提供することを目的 とする。

[0020]

【課題を解決するための手段】

本発明の高分子化合物は、下配一般式 (I) で表される繰り返し単位を含むことを特徴とする。

[0021]

[化6]

10

20

20

(式中、環B1、環B2、環B4および環B5は各々独立してベンゼン環を表し、このベ ンゼン環は、置換基を有していてもよいアシル基、および置換基を有していてもよいアル コキシカルボニル基よりなる群から選ばれる1種または2種以上の置換基で置換されてい てもよい。

環B3は、置換基を有していてもよいアシル基で置換されていてもよいベンゼン環を接す

Xは、2価の連結基を表す。)

[0022]

本発明の電荷輸送材料は、このような本発明の高分子化合物を含むものである。

本発明の有機電界発光索子材料は、このような本発明の高分子化合物を含むものである。 [0024]

本発明の有機電界発光素子は、基板上に陽極、陰極、および談両極間に存在する発光層を 有する有機電界発光素子において、このような本発明の高分子化合物を含む層を有するこ とを特徴とする。

[0025]

即ち、本発明者らは、従来の問題点を解決し、高温において安定な発光特性を維持できる 有機電界発光素子を提供するべく鋭意検討した結果、基板上に、陽極および陰極により挟 持された発光層を有する有機電界発光素子において、陽極と発光層との間に、電子受容性 化合物を含有し、かつ、高いTgを有する高分子化合物からなる層を設けることで、上記 課題を解決することができることを知見し、上記一般式(I)で表される繰り返し単位を 有する高分子化合物は、ガラス転移温度Tg≧ 120℃を容易に達成することができ、 このような高いTgを有する高分子化合物と電子受容性化合物を混合して用いることで、 素子の発光特性と耐熱性を同時に改善することができることを見出し、本発明を完成させ た。

[0026]

本発明の高分子化合物は電子供与性であり、この高分子化合物に電子受容性化合物を混合 することにより、電荷移動が起こり、結果としてフリーキャリアである正孔が生成し、こ の層の電気伝導度が高くなる。このような層を設けることで、発光層と陽極との電気的接 合が改善され、駆動電圧が低下すると同時に連続駆動時の安定性も向上する。

[0027]

しかも、このような高分子化合物を主成分とする層を、塗布プロセスにて陽極上に形成す ることにより、前述の陽極の表面粗さが緩和され、良好な表面平滑化効果が得られ、素子 作製時の短絡欠陥が防止されるという効果も奏される。

[0028]

なお、本発明に係る高分子化合物と電子受容性化合物を含む層は、正孔輸送性を示す層で あり、陽極と発光層との間であればどこにあっても良く、後掲の図1~3に示す如く、陽 極上に直接設けるものに何ら限定されないが、陽極(無機材料)との電気的接合が良く、

耐熱性が高いというこの層の長所を十分に生かすためには、勝極と接する位置に正孔注入 層として形成するのが最も有利である。

[0029]

- A現明の有機電界発光業子においては、この高分子化合物のイオン化ポテンシャルから電子受容性化合物の電子観和力を引いた値は0.7 eV以下であることが好ましく、また、これらを含有する層中の電子受容性化合物の含有量は、この高分子化合物に対して0.1 ~ 50 監量%の範囲であることが好ましい。

[0030]

[0031]

[化7]

【0032】 本発明の1、4ーフェニレンジアミン誘導体は、本発明の高分子化合物の合成中間体として再用な単量体であり、下記一般式(III)で表される。 【0033】

[化8]

$$\mathbb{R}^{3}$$
 \mathbb{R}^{2}
 \mathbb{R}^{2}
 \mathbb{R}^{3}
 \mathbb{R}^{2}
 \mathbb{R}^{3}
 \mathbb{R}^{2}
 \mathbb{R}^{3}
 \mathbb{R}^{4}
 \mathbb{R}^{5}
 \mathbb{R}^{4}
 \mathbb{R}^{5}

(式中、 R^1 , R^2 , R^4 , R^5 は、各々独立して、水素原子、置換基を有していてもよいアシル基、または置換基を有していてもよいアルコキシカルボニル基を表し、 R^3 は、水素原子、または置換基を有していてもよいアシル基を表す。)

[0034]

【発明の裏施の形態】

以下に本発明の実施の形態を詳細に説明する。

まず、本発明の高分子化合物について説明する。

本発明の高分子化合物は、前配一般式(I)で表される繰り返し単位を有するものである

[0035]

前記一般式(I)中の環B1,環B2,環B4および環B5は各々独立して、置換されていてもよいペンゼン環である。このペンゼン環が有しうる置換基は、置換基を有していてもよいアシル基、および置換基を有していてもよいアルコキシカルボニル基よりなる群から選ばれる1種または2種以上であり、より具体的には、置換基を有していてもよい、アセテル基等の炭素数1~6のアシル基:置換基を有していてもよい、メトキシカルボニル基等の炭素数2~7のアルコキシカルボニル基である。

100361

これらの置換基が有していてもよい置換基としては、例えば、下記の置換基群 Z の 1 種または 2 種以上が挙げられる。

[置换基群 Z]

[0027]

乗B1, B2, B4, B5の置換基としては、好ましくは水素原子(即ち、無置換)が挙げられる。

[0038]

1 つの繰り返し単位中に含まれる環B1, B2, B4, B5 は各々同一であっても異なる ものであってもよいが、高分子化合物の非晶質性の点からは互いに異なる方が好ましい。 「2000年」

前記一般式(I)中の環B3は、置換されていてもよいベンゼン環である。

[0040]

10

20

環B3が有しうる置換基としては、置換基を有していてもよいアシル基が挙げられ、より 具体的には、置換基を有していてもよい、アセチル基等の炎素数1~6のアシル基である

[0041]

これらの置換基が有していてもよい置換基としては、前述の置換基群 Z の 1 種または 2 種以上が挙げられる。

[0042]

環B3の置換基としては、好ましくは水素原子(即ち、無置換)が挙げられる。

[0043]

Xは2 価の連結基、好ましくは下記構造式で表される部分構造から選ばれた2 価の連結基が挙げられる。

[0044]

[化9]

[0045]

上記式中、A r 1 1 1 2 1 2 1 2

[0046]

このような芳香族森が有しうる置換基としては、以下にR²¹, R²²として例示するものが挙げられる。

[0047]

香族炭化水素環基;置換基を有していてもよい、チエニル基等の芳香族複素環基である。 【0048】

これらの置換基が有していてもよい置換基としては、前述の置換基群2の1種または2種以上が挙げられる。

[0049]

 A_r^{1} 1 8 の置換基、 R^{21} , R^{22} として好ましいものは、水素原子(即ち、無置換)、メチル基、エチル基、メトキシ基である。

[0050]

Xは、好ましくは

[化10]

であり、特に、

[化11]

であることが好ましい。なお、 R^{1} へ R^{1} は、 Ar^{1} ~ Ar^{1} 8 が有しうる置換基として前述したものであり、好ましい基についても同様である。

[0051]

このような本発明の高分子化合物は、好ましくは下配一般式 (II) で表される単量体、特に好ましくは、下配一般式 (III) で表される、本発明の 1, 4ーフェニレンジアミン構選体より合成される。

[0052]

[4:12]

(上記式中、環B1ないし環B5は前記一般式 (I) におけると同義である。)

[0053]

[化13]

50

10

$$R^3$$
 R^2
 R^3
 R^2
 R^3
 R^4
 R^5
OH

[0054]

上記式中R¹, R², R⁴, R⁵ は各々独立して、水素原子、置換基を有していてもよい アシル基、置換基を有していてもよいアルコキシカルボニル基、より具体的には、置換基 を有していてもよい、アセチル基等の炭素数1~6のアシル基;置換基を有していてもよ い、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基等の炭素数2~7のアルコキシカルボ ニル基である。

【0055】 また、R⁸ は、水素原子、置接基を有していてもよいアシル基であり、より具体的には、 電接基を有していてもよい、アセチル基等の炭素数1~6のアシル基である。

[0056]

これらの置換基が有していてもよい置換基としては、前述の置換基群2の1種または2種以上が挙げられる。

[0057]

R¹ないしR⁵としては、好ましくは水素原子(即ち、無置換)、フェニル基、tープチ ルフェニル基、スチリル基、ジメチルアミノ基、ジフェニルアミノ基が挙げられる。

[0058]

以下に本発明の高分子化合物の繰り返し単位の好ましい具体例を示すが、本発明は何らこ 3 れちに限定されるものではない。

[0059]

【化14】

20

[0060]

本発明の高分子化合物は、1種または2種以上の一般式 (I) で表される繰り返し単位からなる高分子化合物である。

[0061]

更に、本発明の高分子化合物は、その性能を損なわない範囲で、他の種々のモノマー由来 の繰り返し単位を含有していてもよい。他のモノマー由来の繰り返し単位としては、例え ば前記一般式 (I) で表される繰り返し単位において、

【化15】

20

30

の代わりに 【化16】

[0062]

とした繰り返し単位が挙げられるが、有機電界発光素子の製造に有用な化合物としては、 前記一般式(I)で表される繰り返し単位の含有量が、1分子あたり通常20モル%以上 、好ましくは50モル%以上、さらに好ましくは80モル%以上のものである。

30

50

ミノ基、ジトリルアミノ基、カルバゾリル基等のジアリールアミノ基:フェニルメチルア ミノ基等のアリールアルキルアミノ基;置換基を有していてもよい、メトキシカルボニル 基:エトキシカルボニル基等の炭素数2~7のアルコキシカルボニル基;置換基を有して いてもよい、フェニル基、ナフチル基等の芳香族炭化水素環基;置換基を有していてもよ い、チエニル基等の芳香族複素環基である。

[0063]

これらの置換基が有していてもよい置換基としては、前述の置換基群2の1種または2種 以上が挙げられる。

[0064]

これらの高分子化合物のうち、特に重量平均分子量が1、000~1、000、000の ものが有機電界発光素子の製造に有用である。また、この高分子化合物を含む層を、塗布 法により形成する場合には、架橋度により差があるが、通常は、溶解性の点から重量平均 分子量が10,000~200,000程度のものが好ましい。

[0065]

本発明の高分子化合物は、例えば、先ずヒドロキシフェニル基を有する1, 4ーフェニレ ンジアミン誘導体を合成し、それと、4,4'-ジフルオロベンソフェノン、ビス(4-フルオロフェニル) スルホン等の芳香族ニフッ化物とを反応させることにより得られる。

[0066] 本発明の高分子化合物は、高い電荷輸送性を有するため、電荷輸送材料として電子写真感 光体、有機電界発光素子、光電変換素子、有機太陽電池、有機整流素子等に好適に使用で きる。特に正孔輸送性に優れることから、正孔輸送材料として好適である。

[0067]

また本発明の高分子化合物を用いることにより、耐熱性に優れ、長期間安定に駆動(発光) する有機電界発光索子が得られるため、有機電界発光素子材料として好適である。

[8800]

次に、図面を参照して本発明の有機電界発光素子の実施の形態を詳細に説明する。

[0069] 図1~3は本発明の有機電界発光素子の実施の形態を示す模式的な断面図であり、1は基 板、2は陽極、3は正孔注入層、4は正孔輸送層、5は発光層、6は電子輸送層、7は陰 極を各々表わす。

100701

基板1は有機電界発光素子の支持体となるものであり、石英やガラスの板、金属板や金属 箔、プラスチックフィルムやシートなどが用いられる。特にガラス板や、ポリエステル、 ポリメタクリレート、ポリカーボネート、ポリスルホンなどの透明な合成樹脂の板が好ま しい。合成樹脂基板を使用する場合にはガスパリア性に留意する必要がある。基板のガス パリア性が低すぎると、基板を通過する外気により有機電界発光素子が劣化することがあ るので好ましくない。このため、合成樹脂基板のどちらか片側もしくは両側に緻密なシリ コン酸化障等を設けてガスパリア性を確保してもよい。

[0071]

基板1上には陽極2が設けられるが、陽極2は正孔注入層3への正孔注入の役割を果たす ものである。この腸極2は、通常、アルミニウム、金、銀、ニッケル、パラジウム、白金 等の金属、インジウムおよび/またはスズの酸化物などの金属酸化物、ヨウ化銅などのハ ロゲン化金属、カーボンプラック等により構成される。陽極2の形成は通常、スパッタリ ング法、真空蒸着法などにより行われることが多い。また、銀などの金属微粒子、ヨウ化 銅などの微粒子、カーボンブラック、導電性の金属酸化物微粒子等を適当なパインダー樹 脂溶液に分散し、基板1上に塗布することにより陽極2を形成することもできる。陽極2 は異なる物質で積層して形成することも可能である。陽極2の厚みは、必要とされる透明 性により異なる。透明性が必要とされる場合は、可視光の透過率を、通常、60%以上、 好ましくは80%以上とすることが望ましく、この場合、陽極2の厚みは、通常、100 0 nm以下、好ましくは 500 nm以下であり、下限は10 nm程度、好ましくは20

nnឧ度である。不透明でよい場合には陽極2は基板1と同一でもよい。また、さらには 上記の陽極2の上に異なる導電材料を積層することも可能である。

[0072]

本発明では、図1の素子構造においては、陽極2の上に正孔注入層3が設けられる。この 正孔注入層3に用いられる材料に要求される条件としては、腸極2からの正孔注入効率が 高く、かつ、注入された正孔を効率よく輸送することができる材料であることが挙げられ る。そのためには、イオン化ポテンシャルが小さく、可視光の光に対して透明性が高く、 しかも正孔移動度が大きく、さらに安定性に優れ、トラップとなる不純物が製造時や使用 時に発生しにくいことが要求される。上記の一般的要求以外に、車載表示用の応用を考え た場合、秦子にはさらに120℃以上の耐熱性が要求される。

[0073]

本発明の有機電界発光素子は、好ましくはこの正孔注入層3が前記一般式(Ⅰ)で表わさ れる繰り返し単位を有する本発明の高分子化合物と、電子受容性化合物とを含有するもの である。

100741

本発明においては、通常、 120℃以上のTgを有する本発明の高分子化合物と電子受 容性化合物を混合して用いることで、素子の発光特性と耐熱性を同時に改善することを可 能とした。即ち、電子供与性の前記高分子化合物に電子受容性化合物を混合することによ り、電荷移動が起こり、結果としてフリーキャリアである正孔が生成し、正孔注入層の電 気電導度が高くなる。このため、発光層 5 と陽極 2 との電気的接合が、本発明による正孔 注入層3を設けることで改善され、駆動電圧が低下すると同時に連続駆動時の安定性も向 上する。また、

120℃以上のTgを有する高分子化合物を正孔注入層3の母体とすることにより、索子 の耐熱性も大きく改善される。

[0075]

しかも、このような本発明の高分子化合物を主成分とする正孔注入層3を、塗布プロセス にて陽極2上に形成することにより、前述の陽極2の表面粗さが緩和され、良好な表面平 滑化効果が得られ、素子作製時の短絡欠陥が防止されるという効果も奏される。

[0076]

正孔注入層3に、本発明の高分子化合物と組み合わせて用いる電子受容性化合物としては 、該高分子化合物との間で電荷移動を起こすものであればよいが、本発明者らが鋭意検討 した結果、正孔注入層3に用いる本発明の高分子化合物のイオン化ポテンシャル:IP(本発明の高分子化合物)、と電子受容性化合物(アクセプタ)の電子親和力:EA(アク セプタ)の2つの物性値が、

IP (本発明の高分子化合物) - EA (アクセプタ) ≦ 0 . 7 e V 、

の関係式で表される時に、本発明の目的に特に有効であることを見出した。

[0077]

このことを図4のエネルギー準位図を用いて説明する。一般に、イオン化ポテンシャルお よび電子親和力は真空準位を基準として決定される。イオン化ポテンシャルは物質のHO MO(最高被占分子軌道)レベルにある電子を真空準位に放出するのに必要なエネルギー で定義され、電子親和力は真空準位にある電子が物質のLUMO(最低空分子軌道)レベ ルに落ちて安定化するエネルギーで定義される。

[0078]

図4に示す本発明の高分子化合物のHOMOレベルのイオン化ポテンシャルと、電子受容 性化合物のLUMOレベルの電子親和力の差が 0.7 e V以下であることが好ましい。 イオン化ポテンシャルは光電子分光法で直接測定されるか、電気化学的に測定した酸化電 位を基準電極に対して補正しても求められる。後者の方法の場合は、例えば、飽和甘コウ 電極(SCE)を基準電極として用いたとき、

イオン化ポテンシャル=酸化電位 (vs. SCE) +4.3 e V、

で表される ("Molecular Semiconductors", Springe

r-Verlag, 1985年、98頁)。電子銀和力は、上述のイオン化ポテンシャルから光学的バンドギャップを差し引いて求められるか、電気化学的な還元電位から上記の式で同様に求められる。

[0079]

前記イオン化ポテンシャルと電子観和力の関係式は、酸化電位と遭元電位を用いて、 (本発明の高分子化合物の酸化電位) - (アクセプタの還元電位) ≦ 0 . 7 V 、と表現す ることもできる。

100801

なお、後述する発光層や正孔輸送層など、隣接する有機層への効率よい正孔注入の観点からは、イオン化ポテンシャルがあまり低すぎない方が更に好ましく、一0.1 e V ≦ {IP(本発明の高分子化合物)ーEA(アクセプタ)}

すなわち - 0 . 1 V ≦ (IP (本発明の高分子化合物の酸化電位) - EA (アクセプタの還元電位

) } であることが好ましい。

[0081]

また、正孔注入層3中の電子受容性化合物の含有量は、本発明の高分子化合物に対して0 1~50重量%の範囲にあることが好ましい。さらに好ましくは、1~30重量%の機 摩範囲が実用特性上望ましい。

[0082]

100.62』 建子受容性化合物としては、前途の関係を演たすものであれば特に限定はされないが、好 ましい例を、以下に省略名とともに示す。

[0083]

【化17】

20

【0084】 本発明の高分子化合物と電子受容性化合物を含有する正孔注入層 3 は塗布法により前配腸 艦 2 上に形成される。即ち、前配一般式 (I) で表される繰り返し単位を有する本発明の高分子化合物と電子受容性化合物の所定量に、必要により正孔のトラップにならないパインダー樹脂や塗布性改良利などの添加利を添加し、適当な溶媒に溶解して塗布溶液を調製してエート法、ディップコート法やインクジェット法などの方法により陽極 2 上に塗布し、乾燥して正孔注入層 3 を形成する。

[0085]

正孔注入・輸送能の点から、正孔注入層 3 中の本発明の高分子化合物と電子受容性化合物 との合計の含有量は 2 0 重量%以上、特に 5 0 重量%以上であることが好ましい。

[0086]

正孔注入層3の胰厚の上限は、通常1000nm、好ましくは500 nmであり、下限は、通常5 nm、好ましくは10nmである。

[0087]

正孔注入層3の上には発光層5が設けられる。 発光層5は、電界を与えられた電極間において陰極7からの注入された電子と正孔注入層3か5輸送された正孔を効率よく再結合し、かつ、再結合により効率よく発光する材料から形成される。

[0088]

このような条件を満たす材料としては、8-ヒドロキシキノリンのアルミニウム競体などの金属館体 (特開昭59-194393号公報)、10-ヒドロキシベング [h] キノリンの金属館体 (特開平6-322362号公報)、ビススチリルベンゼン誘導体 (特門平1-245087号公報、同2-222484号公報)、ビススチリルベンゼン誘導体 (特開平2-247278号公報)、(2-ヒドロキシフェニル) ベンゾチアゾールの金属化 (特開平8-315983号公報)、シロール誘導体が挙げられる。これらの発光層材料は、通常は裏空蒸業法により正孔注入層3上に積層される。

[0089]

業子の発光効率を向上させるとともに発光色を変える目的で、例えば、8 − ヒドロキシキノリンのアルミニウム競体をホスト材料として、クマリン等のレーザ用蛍光色素をドープ ここと (J. Appl. Phys., 65巻, 3610頁, 1989年)等が行われている。

[0000]

まる・3 0 素をドープすることは有効である。例えば、8 ーヒドロキシキノリンのアルミニウム 素をドープすることは有効である。例えば、8 ーヒドロキシキノリンのアルミニウム などの金属館体をホスト材料として、ルプレンに代表されるナフタキン特導体(特開平 5 3 3 5 0 8 7 号公報)、キナクリドン誘導体(特開平 5 ー 7 0 7 7 3 号公報)、ペリレン いるの組合多環芳香族皮化水素型(特開平 5 ー 1 9 8 3 7 7 号公報)を、ホスト材料に対して して 0 1 ~1 0 1 重量をごとにより、素子の発分特性、特に契大 さく向上させることができる。発光層のホスト材料に上記ナフタキン誘導体、キナクリナ ン誘導体、ペリレン等の蛍光色素をドープする方法としては、共蒸着による方法と蒸着液 を予め所定の濃度で混合しておく方法がある。

[0091]

高分子系の発光層材料としては、先に挙げたポリ(p ーフェニレンピニレン)、ポリ [2 ーメトキシー5 ー (2 ーエチルヘキシルオキシ) ー 1,4 ーフェニレンピニレン]、ポリ (3 ーアルキルチオフェン)等の高分子材料や、ポリピニルカルパゾール等の高分子に関 状材料と電子移動材料を混合した系等が挙げられる。これらの材料は正孔注入層3上に離 にスピンコートやディップコート等の方法により正孔注入層3上に離布して薄膜化される

[0092]

発光層 5 の膜厚の上限は、通常 2 0 0 nm、好ましくは 1 0 0 nmであり、下限は通常 1 0 nm、好ましくは 3 0 nmである。

[0093]

票子の発光特性を向上させるために、図2に示す様に、正孔輸送層4を正孔注入層3と発 光層5との間に設けたり、さらには、図3に示す様に電子輸送層6を発光層5と陰極7の 間に設けるなどして機能分離型の有機電解発光素子とすることが行われる。

[0094]

図2 および図3の機能分離型素子において、正孔輸送層4の材料としては、正孔注入層3からの正孔注入効率が高く、かつ、注入された正孔を効率よく輸送することができる材料であることが必要である。そのためには、イオン化ポテンシャルが小さく、しかも正光動度が大きく、さらに安定性に優れ、トラップとなる不純物が製造時や使用時に発生しにくいことが要求される。また、発光層5と直接接する層であるために、発光を消光する物質が含まれていないことが望ましい。

20

30

[0095]

このような正孔輪送材料としては、例えば、4,4'ーピス [N-(9-ナフチル)ーN
ーフェニルアミノ] ピフェニルで代表される2個以上の3級アミンを含み2個以上の総合
著書族炭化水素環が窒素原子に置換した芳香族ジアミン(特]原平5-234681号公領
)、4,4',4"ートリス(1-ナフチルフェニルアミノ)トリフェニルアミン等のス
ケーバースト構造を有する芳香炭アミン化合物(J. Lumin.,72-74巻、985頁、1997年)、トリフェニルアミンの四量体から成る芳香炭アミン化合物(G. Lumin.,72-74巻、985頁、1997年)、サフェニルアミンの四量体から成る芳香炭アミン化合物(C. にのm. Commun.,2175頁、1996年)、2,2',7,7'ーテトラキスー(ジフェニルアミノ)ー9,9'ースピロピフルオレン等のスピロ化合物(Synth Metals,91巻、209頁、1997年)等が挙げられる。これらの化合物は、単独で用いてもよいし、必要に応じて2種以上を混合して用いてもよい。

[0096]

上記の化合物以外に、正孔輸送層 4 の材料として、ポリビニルカルパゾール、ポリビニルトリフェニルアミン (特開平7 - 53953号公報)、テトラフェニルベンジジンを含有するポリアリーレンエーテルサルホン (Polym. Adv. Tech.,7巻、33頁、1996年)等の高分子材料が挙げられる。

100971

正孔輸送層4は、上配の正孔輸送材料を塗布法あるいは真空蒸着法により前配正孔注入層 3上に稼糧することにより形成される。

100981

整布法の場合は、正和輸送材料の1種または2種以上と、必要により正孔のトラップにならないパインダー樹脂や整布性改良剤などの診加剤とを添加し、適当な溶薬に溶解して あ溶液を調製し、スピンコート法などの方法により脂種2上に塗布し、乾燥して正孔輸送 層4を形成する。この場合、パインダー樹脂としては、ポリカーボネート、ポリアリレート、ポリエステル等を用いることができる。パインダー樹脂は添加量が多いと正孔移動度 を低下させるので、少ない方が望ましく、通常、正孔輸送層4中の割合で50重量%以下が終ましい。

100991

真空蒸着法の場合には、正孔輸送材料を真空容器内に設置されたルツボに入れ、真空容器内を進当な真空ボンプで10⁻⁴ Pa程度にまで排気した後、ルツボを加熱して、正孔輸送材料を蒸発させ、ルツボと向き合って置かれた、正孔注入層3が形成された基板1上に正孔輸送層4を形成させる。

[0100]

正孔輸送層4の膜厚の上限は、通常300 nm、好ましくは100 nmであり、下限 は通常10nm、好ましくは30nmである。このように薄い膜を一様に形成するために は、一般に車の蒸業光がよく用いられる。

[0101]

有機電界発光業子の発光効率をさらに向上させる方法として、図3に示すように発光層 4 の上にさらに電子輸送層 6 を積層することもできる。この電子輸送層 6 に用いられる化合物には、陰極 7 からの電子注入が容易で、電子の輸送能力がさらに大きいことが要求される。この様な電子輸送材料としては、既に発光層材料として挙げた8 ー ヒドロキシキノリンのアルミ備体、オキサジアゾール誘導体(App1. Phys. Lett., 5 5 巻, 1 4 8 9 頁, 1 9 8 9 年) やそれらをポリメタクリル酸メチル(PMMA)等の潜脂に分散した系、フェナントロリン誘導体(特別平5 - 3 3 1 4 5 9 号公報)、2 ー t ーブチルー 9, 10 ー N, N'ー ジシアノアントラキノンジイミン、n 型水素化非晶 質 炭化シリコン、n 型紙化亜鉛、n 型セレン化亜鉛等が挙げられる。

[0102]

電子輸送層 6 の膜厚の上限は、通常 2 0 0 nm、好ましくは 1 0 0 nm であり、下限は通常 5 nm、好ましくは 1 0 nm である。

[0103]

20

陰極7は、発光層5に電子を注入する役割を果たす。陰極7の形成材料としては、前配腸 極2に使用される材料を用いることが可能であるが、効率よく電子注入を行なうには、仕 事閥数の低い金属が好ましく、スズ、マグネシウム、インジウム、カルシウム、アルミニ ウム、銀等の適当な金属またはそれらの合金が用いられる。具体例としては、マグネシウ ムー銀合金、マグネシウムーインジウム合金、アルミニウムーリチウム合金等の低仕事間 数合金電極が挙げられる。さらに、陰極?と発光層5または電子輸送層6の界面にLiF 、MgF。、Li。O等の極薄絶縁膜 (0.1~5 nm)を挿入することも、素子の効率 を向上させる有効な方法である(Appl. Phys. Lett., 70巻, 15 2頁, 1997年;特開平10-74586号公報; IEEE Trans. Elec tron. Devices, 44卷, 1245頁, 1997年)。

[0104]

陰極7の膜厚は通常、陽極2と同様である。低仕事関数金属から成る陰極を保護する目的 で、この上にさらに、仕事関数が高く大気に対して安定な金属層を積層することは素子の 安定性を増す。この目的のために、アルミニウム、銀、銅、ニッケル、クロム、金、白金 等の金属が使われる。

[0105]

図1~3は、本発明で採用される素子構造の一例であって、本発明は何ら図示のものに限 定されるものではない。例えば、図1とは逆の構造、即ち、基板上に陰極7、発光層5、 正孔注入層3、陽極2の順に積層することも可能であり、既述したように少なくとも一方 が透明性の高い2枚の基板の間に本発明の有機電界発光素子を設けることも可能である。 同様に、図2および図3に示した前記各層構成とは逆の構造に積層することも可能である

[0106]

更に、本発明の有機電界発光素子の性能を損なわない限り、図1、図2および図3に示し た各層間に任意の層を有していてもよい。

[0107]

このような本発明の有機電界発光素子は、単一の素子、アレイ状に配置された構造からな る素子、陽極と陰極がX-Yマトリックス状に配置された構造のいずれにも適用すること ができる。

[0108]

【寒滌例】

次に、本発明を合成例、実験例、実施例および比較例によって更に具体的に説明するが、 本発明はその要旨を超えない限り、以下の実施例の記載に限定されるものではない。

[0109]

まず、一般式(Ⅰ)で表される繰り返し単位を有する高分子化合物の原料となる、本発明 の1, 4-フェニレンジアミン誘導体の合成例を示す。

[0110]

合成例1

(1-1) N, N' ージフェニルーN, N' ーピス (4-メトキシフェニル) -1, 4-フェニレンジアミン (BMPP) の合成

[0111]

【化18】

10

30

[0112]

N、N' - ジフェニルー1, 4 - フェニレンジアミン(77. 0 ミリモル)と4 - ヨードアニソール(231ミリモル)とをテトラグライム150ミリリットルに溶かし、頻粉末(154ミリモル)および炭酸カリウム(112ミリモル)の存在下、窒素雰囲気中20℃で8時間反応を行った。その結果、式(V)で示されるBMPP(34.8g、収率8%)を得た。

[0113]

(1-2) N, N' -ジフェニル-N, N' - (4-ヒドロキシフェニル) - 1 , 4-フ 20 x エーレンジアミン (BHPP) の合成

[0114]

[化19]

[0115]

BMPP(50.0ミリモル)を360ミリリットルの塩化メチレンに溶かし、蜜素雰囲気下、ドライアイスーエタノールパスで系内を-65℃以下に冷やし、これに三臭化ほう素(100ミリモル)の塩化メチレン溶液(100ミリリットル)を満下した。滴下終了後、冷鰈パスを外し2時間撹拌した後、酢酸エチルで抽出し、シリカゲルカラムクロマトフラフィーによって精製した。その結果、式(VI)で示されるBHPP(16.2g、収率73%)を得た。

[0116]

以下に、BHPPの1H-NMR (DMSO-de) データを示す。

9.361 (2H.S)

7. 189 (4H, dd, J=6.7, 6.6)

6. 936 (4H, dd, J=5.7, 1.7)

6.875 (4H, S)

6.865-6.837 (6H, m)

6. 751 (4H, dd, J=5. 7, 1. 7)

[0117]

次に本発明の高分子化合物の合成例を示す。

[0118]

50

30

40

合成例 2

1,4-フェニレンジアミン含有高分子化合物(PPPEK)の合成

[0119]

[化20]

101201

BHPP (20.0ミリモル) と4,4' -ジフルオロベンソフェノン (20.0ミリモ ル)とを200ミリリットルの1-メチル2-ピロリジノン (NMP) に溶かし、炭酸カ リウム(120ミリモル)の存在下、窒素雰囲気中145℃で20時間、縮合反応させた 。放冷後、酢酸10ミリリットルを反応系に加え、メタノール中に放出し、得られたポリ マーを水洗いし、無機塩を除いた。60℃で減圧乾燥させた後、ポリマーを300ミリリ ットルのクロロホルムに溶かし、メタノールに放出し再沈殿させた。最後に、400ミリ リットルのアセトンで懸洗することにより、低分子量成分を除き、繰り返し単位(IX) からなるホモポリマーPPPEK (収量11. 8g、収率95%) を得た。

[0121]

このポリマーのTgは183℃、窒素雰囲気下の熱分解温度は550℃以上であり、重量 平均分子量 (Mw) は 4 6 , 7 0 0 、数平均分子量 (Mn) 7 , 5 2 0 であった。なお、 分子量はクロロホルム中でGPC測定により、ポリスチレンを標準試料として求めた。

[0122]

次に、合成例 2 で得られた 1 , 4 - フェニレンジアミン含有高分子化合物のイオン化ポテ ンシャルを測定する実験例を示す。

[0123]

実験例1

ガラス基板をアセトンで超音波洗浄、純水で水洗した後、イソプロピルアルコールで超音 波洗浄し、次いで乾燥窒素で乾燥後、紫外線/オゾン洗浄を行った後、合成例2にて得ら れた1、4-フェニレンジアミン含有高分子化合物 (PPPEK) を下記の条件で、上記 ガラス基板上にスピンコートした:

・シクロヘキサノン 溶健

途布液濃度 : 5. 0 mg/m1 スピナ回転数 : 1500 rpm

スピナ回転時間:30秒

:120℃で2時間 乾燥条件

[0124]

上記のスピンコートにより20nmの膜厚の均一な薄膜が形成された。この薄膜試料のイ

オン化ポテンシャルを理研計器(株)製の紫外線電子分析装置(AC-1)を用いて測定 したところ、 5 . 1 8 e V の値を示した。

[0125]

いくつかの電子受容性化合物について、還元電位が報告されているものについての電子親 和力と、上記1, 4-フェニレンジアミン含有高分子化合物 (PPPEK)のイオン化ポ テンシャルとの差を表1に示す。

[0126]

【表1】

電子 受容性 化合物	還元電位 [V vs. SCE]	電子親和力 [eV]	イオン化 ポテンシャル — 電子親和力 [eV]
C ₆₀	-0.44	3.86	1.32
p-クロラニル	-0.01	4.29	0.89
TCNQ	0.19	4.49	0.69
DDQ	0.51	4.81	0.47
ТВРАН	1.06	5.36	-0.18

[0127]

以下に、合成された1, 4-フェニレンジアミン含有高分子化合物を用いた有機電界発光 素子の性能評価を行う実施例と比較例を挙げる。

[0128]

事施例1

図3に示す構造を有する有機電界発光素子を以下の方法で作製した。

[0129]

ガラス基板 1 上にインジウム・スズ酸化物 (ITO) 透明導電膜を 120 n m 堆積した もの (ジオマテック社製 ; 電子ピーム成膜品 ; シート抵抗 1 5 Q / s q) を通常のフォト リソグラフィ技術と塩酸エッチングを用いて2mm幅のストライプにパターニングして陽 極2を形成した。パターン形成したITO基板を、アセトンによる超音波洗浄、純水によ る水洗、イソプロピルアルコールによる超音波洗浄の順で洗浄後、窒素ブローで乾燥させ 、最後に紫外線/オゾン洗浄を行った。

[0130]

このITOガラス基板上に、1,4-フェニレンジアミン含有高分子化合物(PPPEK 40)とPPBの混合物を下記の条件でスピンコートした。

[スピンコート条件]

: シクロヘキサノン 溶媒

PPPEK :5.0 mg/m1

:0.5 mg/m1 PPB

スピナ回転数 : 1500 грm

スピナ回転時間:30秒

:120℃で2時間 乾燥条件

[0131]

上記のスピンコートにより20mmの膜厚の均一な薄膜形状を有する正孔注入層3を形成 50

10

20

した。

[0132]

[0133]

[住21]

[0134]

引続き、発光層 5 の材料として、以下の構造式に示すアルミニウムの 8 ーヒドロキシキノ リン錆体:A1(C。HeNO) 3 、とルブレンとを同時に蒸着した。

[0135]

【化22】

[0136]

[0137]

10

20

30

蒸着された電子輸送層6の膜厚は45nmであった。

- [0138]
- たお、上記の正孔輸送層4および発光層5、電子輸送層6を真空蒸着する時の基板温度は 電温に保持した。
- [0139]
- こで、電子輸送層 6 までの無着を行った素子を一度前配真空蒸着装置内より大気中に取り出して、陰極蒸着用のマスクとして 2 m m 幅のストライブ状シャドーマスクを、腸極2 の1 T O ストライブと 直交するように素子に密着させた後、別の真空蒸着装置内に設置して、各有機屬形成時と同様にして装置内の真空度が2×10 6 T o r r (約2.7×10-4 P a)以下になるまで排気した。
- [0140]
- [0141]
- 以上の様にして、2 mm×2 mmのサイズの発光面積部分を有する有機電界発光素子が得 られた。この素子の発光特性を表 2 に示す。表 2 において、発光輝度は 2 5 0 mA/cm 2 の電流密度での値、発光効率は 1 0 0 c d/m²での値、輝度/電流は輝度-電流密度 特性の概念を、電圧は、
- 100cd/m² での値を各々示す。
- [0142]
- ェンス 表 2 より、駆動電圧の低い、高輝度かつ高発光効率で発光する素子が得られたことが明ら かである。
- [0143]

[表2]

	発光輝度 [cd/m²] @250mA/cm²	発光効率 [Im / W] @100cd/cm ²	輝度 / 電流 [cd / A]	電圧 [V] @100cd/cm ²
実施例1	17570	6.2	8.7	4.5

[0144]

比較例1

1、4-フェニレンジアミン含有高分子化合物(PPPEK)の代わりに、特関平9-188756号公報中9頁に記載されている、下記の繰り返し単位(XI)のみからなるホモボリマー(重量平均分子量(Mw)74700、数平均分子量(Mn)15000)を用い、正孔注入層3を形成する際の、ITOガラス基板上へのスピンコートの条件を以下の通りとした他は、実施例1と同様に業子を作成した。

[0145]

[化23]

[0146]

「スピンコート条件」

蛟雄 ・シクロヘキサノン

高分子化合物 (XI):5.0 mg/m

PPB : 0.5 mg/ml

スピナ回転数 : 150

スピナ回転時間 :30秒

乾燥条件 : 120℃で2時間 【0147】

1017・1。 比較例1にて得られた秦子と、実施例1にて得られた秦子について、駆動寿命を評価した 、駆動寿命は、初期輝度300cd/m²、85℃で駆動した時の輝度半減時間で表した 。結果を表3に示す。

[0148]

[表3]

	駆動寿命 [時間] @ 85℃
実施例1	700
比較例1	530

101491

1971 表3より、本発明の有機電界発光素子は、駆動寿命が長く、耐熱性に優れることが示され た。

[0150]

以上の結果から明らかなように、塗布プロセスに有利な、本発明の高分子化合物と電子受容性化合物を含有する正孔注入層を形成することにより、低電圧で駆動可能かつ耐熱性の向上した素子を得ることができる。

[0151]

【発明の効果】

40

以上詳述した通り、本発明の新規高分子化合物、好ましくは本発明の新規1,4-フェニレンジアミン誘導体より合成される高分子化合物を用いることにより、低電圧、高発光効率で駆動させることができ、かつ良好な耐熱性を有し、長期間にわたって安定な発光特性を維持することができる有機電界発光素子であって、陽極の表面根さに起因する業子作製時の頻絡欠陥を訪止した有機電界発光業子が提供される。

[0152]

従って、本発明による有機電界発光業子は、フラットパネル・ディスプレイ(例えばOAコンピュータ用や監掛けテレビ)や面発光体としての特徴を生かした光源(例えば、複写機の光源、液晶ディスプレイや計器類のパックライト光源)、表示板、裸臓灯への応用が考えられ、特に、高耐熱性が要求される車載用表示素子としては、その技術的価値は大きいものである。

【図面の簡単な説明】

- 【図1】本発明の有機電界発光素子の実施の形態の一例を示す模式的な断面図である。
- 【図2】本発明の有機電界発光素子の実施の形態の他の例を示す模式的な断面図である。
- 【図3】本発明の有機電界発光素子の実施の形態の別の例を示す模式的な断面図である。
- [図4] 本発明の高分子化合物のイオン化ポテンシャルと電子受容性化合物の電子親和力との関係を示したエネルギー準位図である。

【符号の説明】

- 1 基板 2 陽極
- 3 正孔注入層
- 3 止れ往入層 4 正孔輸送層
- 4 止孔軸 5 発光層
- 6 電子輸送層
- 7 降極

[21]



[图2]



[🖾 3]



[図4]



電子美容性化合物

20

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7 H 0 5 B 33/22 FΙ

H05B 33/14

テーマコード (参考)

H05B 33/22

D

Fターム(参考) 4H006 AA01 AA03 AB46 BJ50 BN30 BU46

4J005 AA24 BA00

4J031 BA08 BA12 BA15 BA18 BB01 BB02 BB03 BB04 BB05 BB06

BD23